

## MOLECULAR CHARACTERIZATION OF SOME *Medicago* SPECIES

(Received: 22.7.2010)

By  
G. Tarabin, G. Al Amir, and S. Lawand\*

Department of Agronomy, Faculty of Agriculture, Damascus University, Syria  
\*Department of Medicinal and Aromatic Plants, General Commission for Scientific  
Agricultural Research, Syria

### ABSTRACT

This investigation was carried out at the Laboratory of Biotechnology at the Faculty of Agriculture - University of Damascus, during the season 2009-2010. Ten wild species and a cultivated one (as a control) were planted to study the genetic diversity among them and to determine the degree of genetic similarity using the ISSR (Inter Simple Sequence Repeats) technique. The used primers proved their effectiveness in showing polymorphism among the studied species and the control. Primers gave a total of 92 allele with a polymorphic percentage of 100%. The number of bands for each primer varied from a minimum of 5 bands for the primer (ISSR34) to a maximum of 21 bands for the primer (ISSR-41) with an average of 11.5 bands for each primer. Cluster analysis and Dendrogram showed the highest degree of genetic similarity between species *M. rotata* and *M. polymorpha* (0.23), while it was low between species *M. orbicularis* and both species *M. rotata* and *M. intertexta* (0.57). Results showed a vast genetic diversity among the studied species.

*Key words: genetic diversity, medicago, molecular characterization.*

التوصيف الجزيئي لبعض أنواع الجنس *Medicago*

جورج طربين - غيداء الأمير - سلام لاوند\*

قسم المحاصيل الحقلية - كلية الزراعة - جامعة دمشق - سورية  
\*قسم النباتات الطبية والعطرية - الهيئة العامة للبحوث العلمية الزراعية - سورية

### ملخص

نفذ هذا البحث في مخبر التقانات الحيوية التابع لكلية الزراعة-جامعة دمشق خلال موسم ٢٠٠٩-٢٠١٠. زرعت عشرة أنواع برية ونوع مزروع (كشاهد) من أجل دراسة التنوع الوراثي لهذه الأنواع وتحديد درجة القرابة الوراثية فيما بينها وذلك باستخدام تقانة ISSR (Inter Simple Sequence Repeats) واستخدم لهذا الغرض ٨ بادئات. أثبتت البادئات المستخدمة فعاليتها في إعطاء تعددية مظهرية Polymorphic بين الأنواع المدروسة والشاهد ونجم عن استخدامها مجموعه ٩٢ أليل (قرين)، وبلغت نسبة هذه التعددية 100 %، تراوح عدد الحزم لكل بادئة بين ٥ حزم كأقل عدد مع البادئة (ISSR34) و ٢١ حزمة كأعلى عدد مع البادئة (ISSR- 41) بمتوسط ١١.٥ حزمة لكل بادئة. أظهر كلا من التحليل العنقودي وشجرة القرابة الوراثية أن أعلى درجة قرابة وراثية كانت بين النوعين *M. rotata* و *M. polymorpha* (0.23) في حين كانت أقل درجة قرابة وراثية بين النوع *M. orbicularis* وكلا النوعين *M. rotata* و *M. intertexta* (0.57). دلت النتائج على التنوع الوراثي الكبير للأنواع البرية لجنس *Medicago* في سورية.

## ١. مقدمة

ورغم أهمية الصفات الشكلية والخصائص الفسيولوجية وكذلك الخصائص الشكلية المظهرية الزراعية إلا أن الحاجة للمؤشرات الجزيئية أصبحت أكثر أهمية وإلحاحاً ويرجع ذلك للأسباب التالية:

توفر المؤشرات الجزيئية نتائج مبكرة مما يساعد في الإسراع بعمليات الانتخاب والتربية ( Powell et al., 1996)، وبذلك تختصر الزمن الذي تستغرقه إضافة إلى خفض كلفة المادة التي تحتاجها الدراسات المورفولوجية (سيد، ٢٠٠١)، وعدم وجود أي علاقة بين الأطوار والفينولوجية للنبات والمؤشرات الجزيئية وبالتالي يمكن استخلاص المادة الوراثية من الدنا (DNA) من المراحل الأولى للنبات، وسهولة تحديد موقع وراثي مطلوب لطراز وراثي معين Genotype مباشرة، وعدم تأثر المؤشرات بالشكل الظاهري للنباتات والمؤشرات البيئية كما في برامج التربية التقليدية، والحصول على عدد كبير من المؤشرات بزمن قصير نسبياً. كما أوضح Qi et al., 2000, Ramsay et al., 1996 أن استخدام تقانات المؤشرات الجزيئية، يمكن أن يقلل من تعقيدات إدخال عدد من الصفات المرغوبة في النمط الوراثي الواحد. كذلك يمكن استخدام المؤشرات الجزيئية بشكل فعال في تحاليل التنوع الوراثي وتقدير التشابه الوراثي ( Powell et al., 1996; Eleuch et al., 2008).

طور التفاعل التسلسلي البوليميرازي (البیسرة) (Polymerase Chain Reaction- PCR) من قبل الباحث (Saiki et al., 1985) الذي كان له أثر مهم على صعيد الدراسات الوراثية الجزيئية، حيث يعد هذا الإنجاز تطوراً هاماً ساعد في سرعة وكفاءة غربلة العديد من المجموعات الانعزالية ( Saiki et al., 1985; Tragoonrung et al., 1992). يقوم هذا التفاعل بمضاعفة Amplification قطع محددة من الدنا (DNA) باستخدام بادئات عشوائية أو متخصصة مصممة لهذا الهدف، مما يسمح بالحصول على ملايين النسخ المضاعفة من قطعة واحدة من الدنا (DNA) التي تتضاعف أسياً، وذلك باستخدام دورات حرارية متعددة (Karp et al., 1997; Ayad et al., 1997; سيد، ٢٠٠١). وقد ساعد تصنيع أجهزة التدوير الحراري automated thermo cyler واكتشاف أنزيم البوليميراز DNA Polymerase في تطوير هذا التفاعل وفي ظهور تقانات أخرى تعتمد عليه وتستخدم في إجراء التحاليل الوراثية وإنشاء خرائط الارتباط الوراثية ( Saiki et al., 1996; Rafalski et al., 1988). تعد تقنية التتابع الترادفية البسيطة الداخلية ( Inter Simple Sequence Repeats- ISSR) واحدة من التقانات الهامة حيث طبقت من قبل (Ziekiewicz et al., 1994)، وهي تعتمد على فاعل البيسرة (PCR) مؤشرات جزيئية مثالية للأسباب التالية:

تمتاز سورية بتباينات جغرافية ومناخية وبيئية لها انعكاساتها على الغطاء النباتي من حيث التنوع على مستويات الأنظمة البيئية والأنواع وحتى على المستوى الوراثي من حيث تحت الأنواع والسلالات داخل النوع الواحد وقد شمل هذا التنوع موارد وراثية متباينة كالحبوب والبقوليات، حيث تعد البقوليات مجموعة غذائية هامة يوجد في سورية العديد من أجناسها الغذائية والعلفية مما يجعلها من أهم مراكز نشوء هذه الأجناس في هذه المنطقة.

يعد التنوع الوراثي الموجود ضمن الأنواع النباتية جزءاً هاماً من التنوع الحيوي، حيث تتميز المصادر الوراثية النباتية بتنوعها الوراثي الكبير وبقدرتها على تحمل الإجهادات الإحيائية واللاحيائية والتبكير في النضج (شاهرلي وآخرون، ١٩٩٥). تشمل هذه المصادر طائفة متنوعة من الموارد الوراثية والأصناف المزروعة حديثاً بالإضافة إلى الأقارب البرية وغيرها من أجناس النبات المستخدمة كغذاء حيث تشكل هذه الموارد المادة الخام الأهم لمربي النبات ومورد أساسي للمزارعين كما أنها ذخيرة للتنوع الوراثي للوقاية من التغيرات البيئية والاقتصادية الضارة المحتملة (Lane, 2007). وفيما يتعلق بالجنس موضوع الدراسة (*Medicago L.*) فإن أنواعه تشكل ذخيرة وراثية ذات أهمية محلية وعالمية، تجمع وتصنف وتخزن في بنوك للأصول الوراثية، لكي يتسنى للمختصين القيام بدراسات وبحوث عليها بهدف انتخاب وتربية الأنواع والأصناف الملائمة للظروف المحلية، وتحسين الأنواع المزروعة لمنعها من الانقراض وإنتاج السلالات والهجن والأصناف الملائمة للظروف البيئية والزراعية والإنتاجية المختلفة، هذا وبالإضافة إلى أن أهميته تستخدم كعلف للحيوانات لكونها مصدراً ممتازاً للفيتامينات والعناصر المعدنية بالإضافة إلى أنها يمكن أن تعمل كحاجز للحد من انتشار الأمراض والحشرات على المحاصيل الأخرى المتعاقبة بالدورة الزراعية (Bauchan and Greene, 2000) وتشكل أحد المصادر الرعوية والعلفية الهامة في المناطق الجافة من سورية لأن لها مقدرة على التأقلم مع نطاق واسع من المناخات بالإضافة إلى أنها تتحمل الجفاف وملوحة التربة، وتحسن من خواص التربة الطبيعية والكيميائية حيث تضيف كميات جيدة من الأزوت والمادة العضوية، وتحمي التربة من التعرية والانجراف (Anand et al., 2000).

تشكل محاولات البحث عن معايير جديدة للتمييز بين الوحدات التصنيفية، واحدة من مهام علم التصنيف النباتي، كما تعد دراسة الغطاء النباتي، وتحديد مناطق انتشار الأنواع في سورية مهمة ملحة وهامة نظراً لقلّة الدراسات المتخصصة في هذا المجال، خاصة تلك المنجزة بواسطة الخبرات المحلية وبلغتنا العربية وبما أن سورية أحد أهم مراكز التنوع الوراثي لهذه الفصيلة (البقولية) Fabaceae، ولأنواع الجنس موضوع الدراسة (*Medicago L.*) لذا يعد حصر هذه الأنواع وتوصيفها بدقة وراثياً (جزيئياً) ومورفولوجياً ذو أهمية كبيرة (مخول والعبد، ٢٠٠٥).

## ٢. المواد وطرق العمل

### ١.٢.٢.١. المواد المستخدمة

#### ١.١.٢.٢. المادة النباتية

جمعت التراكيب الوراثية المدروسة من عدة قرى من المحافظات السورية كما في الجدول (١) وذلك من خلال القيام بالعديد من جولات الجمع الحقلية.

### ٢.٢.٢. طرق العمل

#### ١.٢.٢.٢. تعقيم البذور وزراعتها

عقمت البذور حيث نقعت في محلول الإيثانول تركيز ٧٠% لمدة ٣٠ ثانية، بعد ذلك نقلت إلى ثلاثة دوارق زجاجية بالتوالي يحوي كل منها ماء مقطر معقم، تركت في كل بيشر لمدة ٥ دقائق، ونقلت هذه البذور لوضعها في بيشر يحوي مادة كلوروكس ٥% لمدة ٥ دقائق، ثم نقلت مرة أخرى لتقع في الماء المقطر ثلاث مرات كل منها ٥ دقائق، ثم زرعت البذور في أصص خاصة ويعمر ٢-٣ أسابيع أخذت الأوراق الطازجة من أجل استخلاص الدنا DNA.

#### ٢.٢.٢.٢. استخلاص الدنا DNA بطريقة SDS

طحن اجرام من الأوراق الخضراء باستخدام الآزوت السائل حتى الحصول على مسحوق ناعم، نقل بعدها إلى حوجلة زجاجية سعة ٥٠ مل وأضيف لها ١٠ مل من محلول الاستخلاص SDS (Sodium Dodecyl Sulphate) والمكون من (0.1 M Tris-HCl, PH=8.2, 50mM EDTA, ٠.1M NaCl, 2% SDS, 1 mg/ml proteinase K). حضنت العينات لمدة ٦٠ دقيقة مع التحريك المستمر ضمن حمام مائي عند ٣٧°م. أضيف ١٠ ml من مزيج كلوروفورم/إيزوميل كحول بنسبة ١:٢٤. نقل المزيج إلى أنبوب ثقيل سعة ٣٠ مل ونقل المزيج (عملية الطرد المركزي) لمدة ١٠ دقائق بسرعة (10000 rpm) بدرجة حرارة ٤°م. أضيف الإيزوبروبانول Iso-propanol بمعدل ٣/٢ من حجم الوسط المائي، نقل الدنا (DNA) المترسب إلى أنبوب صغير سعة ٢ مل وأضيف ٠.٥ مل من محلول الغسيل Washing buffer (كحول إيثيلي ٧٦% البارد (المحفوظ بدرجة -٢٠°م) بالتثقيل بسرعة (10000 rpm) لمدة ١٠ دقائق وبدرجة حرارة ٤°م. أذيبت عينات الدنا (DNA) في ٥٠٠ ميكروليتر من المحلول المنظم TE المكون من (10 mM Tris-HCl, 1mM EDTA). تم التخلص من الرنا RNA بإضافة (2 µl) من أنزيم RNase (10 mg/ml) والتحصين على درجة (٣٧°م) مدة نصف ساعة، و أضيف حجم مماثل من الكلوروفورم: إيزوميل الكحول (1:24). وبعد التثقيل ونقل الطور العلوي لأنبوب جديد أضيف له ضعف كمية المزيج من الإيثانول ethanol النقي لإعادة ترسيب الدنا DNA، وترك عند الدرجة (٤°م) لمدة ساعة ثم رسب المزيج بالتثقيل بسرعة (10000rpm) ولمدة ١٠ دقائق وغسل ثانية بواسطة الإيثانول ٧٠% وجفف في الهواء للتخلص

تضخم منطقة التتابع الترادفية البسيطة ويستخدم بادئ وحيد مؤلف من قطع متكررة ومحاط في بعض الأحيان بـ ٢-٤ نوتيد إما في المنطقة ٣' أوفي المنطقة ٥' حيث أن تقنية ISSR توصف بأنها أكثر تكرارية من تقنية الريبيد RAPD بسبب طول البادئ المستخدم والذي يعكس درجة حرارة عالية لمرحلة تشفع البادئات (Chowdhury et al., 2002). إمكانية الكشف عن التتاليات النيوتيدية ذات السيادة في التوريت، ووفرة وجودها في الاطعم الوراثية لحقيقيات النوى النباتية ولاحتجاج إلى معلومات عن التسلسل الجيني المدروس (Kijas et al., 1995). نتائجها ثابتة عند تكرارها وسريعة كما أنها تتطلب كمية قليلة من الدنا DNA. يمكن أتمتها automation حيث أنه يمكن نشر البادئات وتبادلها بسهولة بين المخابر بمجرد معرفة التسلسل النيكلوتيدي لها. تكشف نسب عالية من التعددية الشكلية polymorphism وبنفس مقدرة تقنية SSR، كما استخدمت هذه التقنية لدراسة التنوع الوراثي في البطاطا (Bornet et al., 2002) والشعير (Ferández et al., 2002) والارز (Joshi et al., 2000) والقمح (Nagaoka and Ogihara, 1997).

قام (Petolescu and Nedelea, 2009) بدراسة التنوع الوراثي في ٣٠ طرازا وراثيا من النوع *M. sativa* باستخدام تقنية ISSR حيث أعطت خمس بادئات تعددية شكلية و تراوح الوزن الجزيئي للحزم ما بين ١٣٠-٢٤٢٠ pb و تراوح عدد الحزم النقية من كل بادئ ١٠-٢٦.

قام (Touil et al., 2008) بدراسة ٢٦ عشيرة نباتية للنوع *M. sativa* (١٢ عشيرة محلية موطنها جنوب تونس و ١٤ مدخلة من إيطاليا، أستراليا، فرنسا، المغرب) باستخدام بادئين من بادئات ISSR حيث أظهرت هذه البادئات تعددية شكلية كبيرة حيث تراوح عدد الحزم ما بين ٨-٩ حيث انقسمت هذه العشائر إلى ٤ مجموعات كبيرة تم الحصول عليها.

أجرى (Valizadeh et al., 1996) دراسة على ٩ أنواع تعود إلى أربعة تحت أجناس تنتمي للجنس *Medicago* باستخدام تقنية RFLP حيث تم تحليل ٨٥-١٣٢ من حزم الريفليبات RFLP والتي تم الحصول عليها من الدنا (DNA) الخاص بالصانعات الخضراء (الكلوروبلاستيدات) حيث وجد أن أكثر الأنواع قرابة هي *M. sativa*، *M. truncatula* والأكثر اختلافا هو النوع *M. lupulina*.

أجرى (Sigovia-Lerma et al., 2003) تقييما لثلاثين طرازا وراثيا من الفصاة المزروعة *Medicago sativa* L. تم جمعها من عدة بلدان وذلك باستخدام ٣٤ زوجا من البادئات الـ AFLP أعطت ٣٧٥٤ حزمة تم من خلالها التعرف على ١٥٤١ حزمة ذات تعددية شكلية. كان عدد الحزم يتراوح بين ٢٠ إلى ٨٥ حزمة لكل زوج من البادئات.

الجدول (١): الأنواع المدروسة و بيانات جمعها (خطوط الطول والعرض مأخوذة حسب النظام العشري).

خط العرض N	خط الطول E	الارتفاع م	منطقة الجمع		الاسم العلمي للأنواع المدروسة	الأنواع المدروسة
			القرية	المحافظة		
٣٢.٥٩٥	٣٦.٥٨	٤٣٠	قلعة صلاح الدين	اللاذقية	<i>M. minima</i> Lam.	نوع بري
٣٣.٧١٧	٣٦.١٠٧	١١١٠	الزبداني	دمشق	<i>M. rigidula</i> (L.) Desr.	نوع بري
٣٤.٧٠٩	٣٦.٦١٣	٢٠٠	عين التينة	حمص	<i>M. rotata</i> Boiss.	نوع بري
٣٤.٦٧٣	٣٦.٢٣٢	٣٠٠	تل كلخ	حمص	<i>M. intertexta</i> (L.) Miller	نوع بري
٣٦.٢١٥	٣٦.٥٩٧	٣٨٠	حارم	ادلب	<i>M. blancheana</i> Boiss.	نوع بري
٣٥.٧٥٨	٣٦.٣٦٣	٢٣٠	جسر الشغور	ادلب	<i>M. polymorpha</i> L.	نوع بري
٣٥.٩١٨	٣٥.٩٧٣	٨٠٠	كسب	اللاذقية	<i>M. turbinata</i> (L.) Willd.	نوع بري
٣٥.٠٨٨	٣٣.١٩٧	٩٧٠	المقرمودة	طرطوس	<i>M. scutellata</i> Mill.	نوع بري
٣٣.٧١٧	٣٦.١٠٧	١١١٠	الزبداني	دمشق	<i>M. orbicularis</i> (L.) All.	نوع بري
٣٣.٦٨٠	٣٦.١٠٠	١٣٠٠	الزبداني	دمشق	<i>M. sativa</i> L.	نوع مزروع
٣٥.١٤٨	٣٦.٠٩٢	٧٤٠	الحطانية	طرطوس	<i>M. truncatula</i> Gaerth.	نوع بري

من آثار الإيثانول أذيب الـ DNA في محلول TE المعقم.

جدول رقم (٢) : التسلسل النكليوتيدي للبادئات المختبرة في تقنية ISSR.

التسلسل النوتيدي '٥ - '٣	البادئة
AGAGAGAGAGAGAGGC	ISSR-32
GAGAGAGAGAGAGAT	ISSR-33
CTCTCTCTCTCTCTG	ISSR-34
CACACACACAACAG	ISSR-35
TCTCTCTCTCTCTCC	ISSR-36
TGTGTGTGTGTGTGG	ISSR-37
ACACACACACACACTT	ISSR-40
ACACACACACACACGG	ISSR-41

التفاعل الذي تم الحصول عليه من شركة (Fermentas, Germany)

ويتم هذا التفاعل في جهاز التدوير الحراري وفقاً للظروف التالية :

١- الانفصال : عند درجة حرارة ٩٤°م لمدة ٥ دقائق ليتم انفصال سلسلتي الـ DNA.

٢- دورة تتضمن كل منها المراحل التالية: التحطم : يتم عند حرارة ٩٤°م لمدة ٣٠ ثانية. الالتحام. عند

٣.٠٢.٢. التقدير الكمي والنوعي للـ DNA

استخدم جهاز (Power WaveXTM (BIO-TEK Instruments, Inc.) لتقدير كمية الـ DNA وتحديد نقاوته حيث يعتمد الجهاز في عمله على قياس كمية الـ DNA الموجودة عن طريق تقديره لامتناس الـ DNA للأشعة فوق البنفسجية بموجات طولها ٢٦٠ و ٢٨٠ نانومتر. حيث ذكر Maniatis et al. عام ١٩٨٢ أن النسبة بين قراءة الموجة ٢٦٠ نانومتر والموجة ٢٨٠ نانومتر OD 260/ OD 280 تساعد في تقدير نقاوة الـ DNA إذ يجب أن تتراوح هذه النسبة بين ١.٨-٢. تم التقدير النوعي على جل 0.8% Agaros ، إذ يظهر (الـ DNA) ذو النوعية الجيدة على شكل حزمة Band، بينما يكون (الـ DNA) سيء النوعية مبثراً وغير واضح الحدود ومقطع Smear.

٣.٠٢.٢. تقنية الـ ISSR المطبقة لإجراء الدراسة الجزيئية

اختبر (٨) بادئات تم الحصول عليها من الهيئة العامة للطاقة الذرية في سورية بتركيز (١٠ mM)، ويوضح الجدول رقم (٢) التسلسل النوتيدي للبادئات المستخدمة في الدراسة.

أجري تفاعل البيسره PCR وفقاً لطريقة Williams et al., 1990 مع بعض التعديلات فكان حجم التفاعل النهائي (25 µl) كما يظهر الجدول رقم (٣) مكونات هذا

الناتجة عن التضخيم. تم تصوير السجل Image باستخدام جهاز (Agle Eye II Staratagene) Analyzer (3.2). تحليل النتائج

3.2. جمعت نتائج عملية التضخيم في جداول اعتماداً على مقارنة وجود أو غياب حزم الدنا DNA بين النباتات المدروسة، حيث أعطي الرقم (1) عند وجود حزمة الدنا DNA والرقم (0) لعدم وجود الحزمة، ذلك يتضمن الحزم الواضحة فقط وقد نظمت الجداول لكل بادئة على حدى، ورسمت شجرة القرابة الوراثية Dendrogram بتطبيق متوسطات المجموعات الزوجية غير المزنة UPGMA Unweighted Pair Group Method with Arithmetic Averaging باستخدام برنامج Pop gene 1.31 الإحصائي طبقاً لطريقة Nei (1987).

### 3. النتائج والمناقشة

3.1. الدراسة الوراثية على مستوى الدنا DNA استخلص الدنا DNA من البادرات الفتية بعمر 2-3 أسابيع وقيس تركيزه ونقاوته بجهاز المطياف الضوئي حيث تراوحت التراكيز بين 0.06 و 1 ميكروجرام/ميكروليتر ونقاوة العينات بين 1.8-2، وخفف تركيز الدنا DNA ليصبح 40 نانوجرام/ميكروليتر، وطبقت عملية التفريد الكهربائي على هلامة الأجاروز بتركيز 0.8 % لمعرفة نوعية الدنا DNA المستخدم. ثم طبقت تقنية ISSR باستخدام 8 بادئات. فأعطت البادئات الثماني حزم واضحة وذات تعددية شكلية كما يبين الشكل (2) هذه الحزم.

1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11



الشكل (1): صورة هلامة الأجاروز بتركيز 0.8% لتحديد نوعية الدنا DNA.

3.2. التعددية الشكلية Polymorphism الناتجة عن تطبيق تقنية ISSR تضمنت الدراسة اختبار الأنواع العشرة البرية للفضة والنوع المزروع الذي استخدم كمشاهد. يبين الجدول (4) أن

### جدول رقم (3) : مكونات تفاعل البلمرة المتسلسل PCR

مكونات تفاعل البلمرة المتسلسل PCR	الكميات
Taq DNA Polymerase	0.05 units/μl
MgCl <sub>2</sub>	4 Mm
dNTPs	2.5 μl
DNA	2 μl (25 ng/μl)
Primer	2.5 μl (10 pmol/μl)
Buffer	10X
H <sub>2</sub> O	

حرارة 51°م لمدة دقيقة واحدة. الاستطالة: عند حرارة 72°م لمدة دقيقة. -3 اكتمال التفاعل عند حرارة 72°م مدة عشر دقائق. ثم تحفظ العينات في درجة حرارة 4°م لتفصل الحزم بعدها بالتفريد الكهربائي على جل الأجاروز.

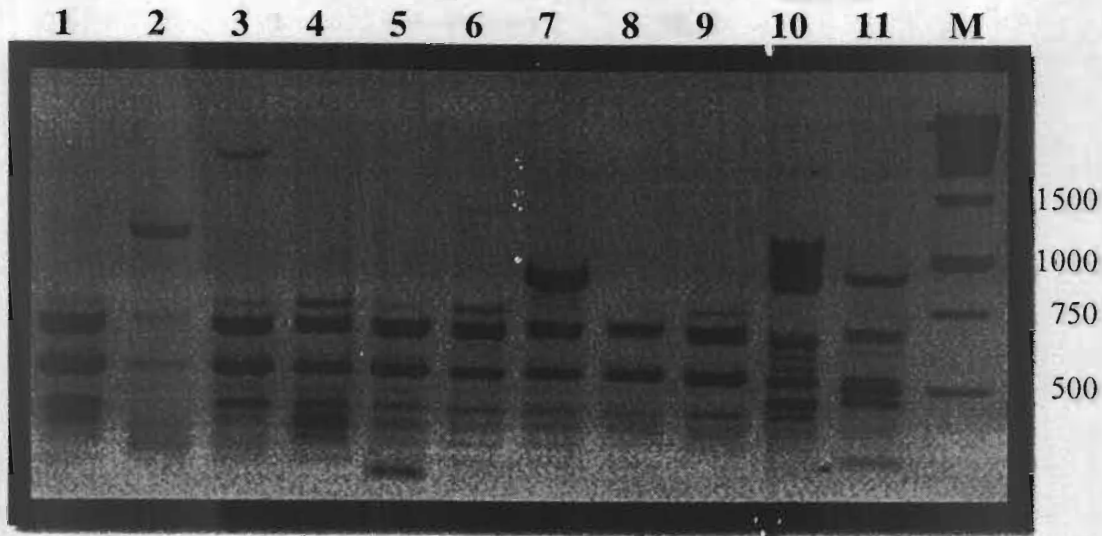
3.2.5. التفريد الكهربائي والتلوين والتصوير تم التفريد الكهربائي على جل 2 % في المحلول المنظم TBE 1X

[ 10X TBE buffer = 108 g Tris borate + 55 g Boric acid + 9.2 EDTA, pH 8.0) و المضاف إليها 5μl من صبغة الأيونيوم برومايد (10 mg/ml) حملت عينات الدنا DNA على جل الأجاروز بإضافة 5 ميكروليتر من سائل التحميل الخاص ( 1X Loading buffer Bromophenol blue من 15% Ficoll 400 + 1.03 % bromophenol Blue + 0.03 % xylene cyanol FF + 0.4 % Orange G + 10 mM Tris-HCl + 50 mM EDTA)

1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11

1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11

كما تم حقن مؤشر من الدنا (DNA) 1Kpb من شركة (Fermentas, Germany) وذلك لتحديد الحجم والوزن الجزيئي للحزم الناتجة ليتم بعد ذلك التفريد بمرور حقل كهربائي قدره 100 فولت وذلك لفصل حزم الدنا



الشكل (٢): صورة هلامة الآجاروز ٢% لملاحظة التعددية الشكلية الناتجة عن استخدام البادئة (ISSR-32) في

جميع الأنواع المدروسة والشاهد M يمثل المؤشر الجزيئي لتحديد الأوزان وأحجام حزم الدنا-DNA.

- (1): *M.minima*, (2): *M.rigidula*, (3): *M.rotata*, (4): *M.intertexta*,  
 (5): *M.blancheana*, (6): *M.polymorpha*, (7): *M.turbinata*, (8): *M.scutellata*,  
 (9): *M.orbicularis*, (10): *M.sativa*, (11): *M.truncatula*, M : (1Kb) معلم جزيئي

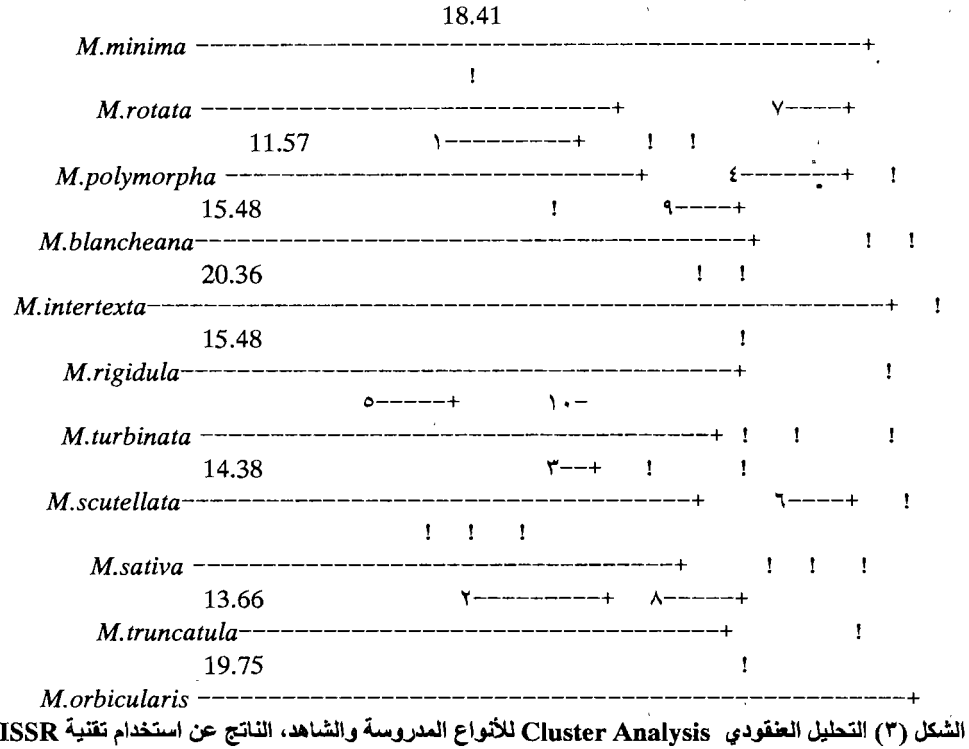
و *M.intertexta* مما يدل على وجود تباين وراثي كبير بينها.

#### ٤.٣ التحليل العنقودي Cluster analysis للأنواع

المدروسة والشاهد الناتج عن استخدام تقنية ISSR يسمح التحليل العنقودي بتقسيم الأنواع المدروسة إلى مجموعات، وتعكس هذه المجموعات درجة القرابة الوراثية فيما بينها، وقد تتجمع العينات ضمن مجموعة واحدة بناءً على موطنها الأصلي أو بناءً على أصلها ونسبها. أجري التحليل العنقودي للنتائج التي تم الحصول عليها وذلك لإنشاء شجرة القرابة الوراثية Dendrogram لتحديد درجة القرابة الوراثية ورسم شجرة القرابة الوراثية بين الأنواع المدروسة والشاهد *M.sativa*. ولوحظ من الشكل (٣) أن الأنواع المدروسة انقسمت إلى تحت عنقودين ضم الأول الأنواع: *M.minima* ، *M.rotata* ، *M.intertexta* ، *M.blancheana* ، *M.polymorpha* ، *M.polymorpha* ، *M.rotata* النوعين حيث وجد أن النوعين *M.polymorpha* ، *M.rotata* على درجة عالية من القرابة الوراثية بمسافة 11.57، في حين ضم تحت العنقود الثاني الأنواع: *M.rigidula* ، *M.turbinata* ، *M.scutellata* ، *M.sativa* ، *M.orbicularis* ، *M.truncatula* حيث انقسمت أنواعه إلى تجمعين ضم الأول النوعين *M.sativa* ،

جميع البادئات المستخدمة أعطت منتجات تضخيم في تفاعل البلمرة المتسلسل حيث أثبتت البادئات المستخدمة فعاليتها في إعطاء تعددية شكلية بين الأنواع المدروسة والشاهد ونجم عن استخدام هذه البادئات ما مجموعه ٩٢ حزمه، حيث أعطت جميع هذه البادئات تعددية شكلية polymorphic ونسبة التعددية 100 % ، كما تراوح عدد الحزم لكل بادئة بين ٥ حزم كأقل عدد مع البادئة (ISSR34) و ٢١ حزمة كأعلى عدد مع البادئة (ISSR-41) بمتوسط ١١.٥ حزمة لكل بادئة.

٣.٣ تحديد درجة القرابة الوراثية بين الأنواع المدروسة يفيد تحديد درجة القرابة الوراثية ضمن الأنواع في برامج تربية النبات، لتأمين قاعدة وراثية كبيرة، للاستفادة منها في برامج التهجين. وتمت دراسة العلاقة الوراثية بين نباتات أنواع الفصاة المدروسة بتطبيق مصفوفة النسب المثوية لعدم التوافق Percent Disagreement (PDV) Values حيث أن ارتفاع قيم هذه المصفوفة يدل على وجود اختلاف وراثي وبازديادها يزداد التباين الوراثي بين النباتين المدروسين ويتم إنشاء هذه المصفوفة وفقاً لعدد وحدات التضاعف المشتركة. نلاحظ من خلال الجدول (٥) أن أقل قيمة لـ PDV هي ٠.٢٣ بين النوع *M.rotata* والنوع *M.polymorpha* بينما كانت أعلى قيمة لها ٠.٥٧ بين النوع *M.orbicularis* والنوعين *M.rotata* ،



جدول (٤): رموز البادئات المستخدمة، عدد الحزم الكلية والمتباينة، النسبة المئوية للتعددية الشكلية % في الأنواع المدروسة.

اسم البادئ	عدد الحزم الكلية	عدد الحزم المتباينة	النسبة المئوية للتعددية الشكلية %
ISSR-32	١٨	١٨	١٠٠
ISSR-33	١٧	١٧	١٠٠
ISSR-34	٥	٥	١٠٠
ISSR-35	٧	٧	١٠٠
ISSR-36	٦	٦	١٠٠
ISSR-37	٧	٧	١٠٠
ISSR-40	١١	١١	١٠٠
ISSR-41	٢١	٢١	١٠٠
المجموع	٩٢	٩٢	١٠٠
المتوسط	١١.٥	١١.٥	١٠٠

- أعطت جميع البادئات المستخدمة منتجات تضخيم في تفاعل البلمرة المتسلسل حيث أثبتت البادئات المستخدمة فعاليتها في إعطاء تعددية شكلية بين الأنواع المدروسة ونجم عن استخدام هذه البادئات ما مجموعه ٩٢ حزمه جميعها ذات تعددية شكلية polymorphic.

- تكثيف الجولات الحلقية لتشمل الجزء الأكبر من مناطق سورية ومتابعة المحاولة لوضع خارطة لانتشار أنواع الفصاة البرية في سورية.

*M. truncatula* حيث بلغت المسافة الوراثية 13.66، في حين ضم التجمع الثاني النوعين *M. scutellata* ، و *M. turbinata* بمسافة وراثية بلغت 14.38.

#### ٤. الاستنتاجات والمقترحات

- تم تقييم التنوع الوراثي لنباتات الفصاة بتطبيق تقنية ISSR والتي أظهرت فعالية في التمييز بين هذه النباتات بالاعتماد على نتائج ٨ بادئات فكانت نسبة التعددية الشكلية ١٠٠%.

جدول (٥) : مصفوفة النسب المنوية لعدم التوافق (PDV) بين الأنواع المدروسة والشاهد والنتيجة عن تطبيق متوسطات المجموعات الزوجية غير المزاية UPGMA بتطبيق تقنية ال- ISSR بالاعتماد على (Nei, 1987).

	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
1	0										
2	0.41	0									
3	0.36	0.51	0								
4	0.39	0.41	0.39	0							
5	0.36	0.44	0.30	0.46	0						
6	0.38	0.39	0.29	0.38	0.32	0					
7	0.38	0.30	0.44	0.41	0.35	0.33	0				
8	0.33	0.32	0.43	0.43	0.39	0.41	0.29	0			
9	0.39	0.44	0.37	0.43	0.43	0.48	0.38	0.36	0		
10	0.43	0.32	0.50	0.46	0.46	0.44	0.38	0.30	0.39	0	
11	0.46	0.38	0.50	0.50	0.50	0.55	0.41	0.33	0.39	0.27	0

(1): *M.minima*, (2): *M.rigidula*, (3): *M.rotata*, (4): *M.intertexta*, (5): *M.blancheana*, (6): *M.polymorpha*, (7): *M.turbinata*, (8): *M.scuclata*, (9): *M.orbicularis*, (10): *M.sativa*, (11): *M.truncatula*

Bornet B., Goraguer F., Joly G. and Branchard M. (2002). Genetic diversity in European and Argentinean cultivated potatoes (*Solanum tuberosum* subsp. *Tuberosum*) detected by inter-simple sequence repeats (ISSRs). Genome 45: 481-484.

Chowdhury M.A., Vandenberg B. and Warken T (2002). Cultivar identification and genetic relationship among selected breeding lines and cultivars in chickpea (*Cicer arietinum* L.). Euphytica 127:317-325.

Eleuch L., Jalil A., Grando S., Ceccarelli S., Schmisig M.K., Tsujimoto A., Daaloul A. and Baum M. (2008). Genetic Diversity and association analysis for salinity tolerance, heading date and plant height of barley germplasm using simple sequence repeat markers. J. Integr. Plant Biol. 50(8):1005-1015.

Fernández ME., Figueiras AM. and Benito C. (2002). The use of ISSR and RAPD markers for detecting DNA polymorphism, genotype identification and genetic diversity among barley cultivars with known origin. Theoretical and Applied Genetics 104: 845-851.

Joshi S.P., Gupta V.S., Aggarwal R.K., Ranjekar P.K. and Brar D.S. (2000). Genetic diversity and phylogenetic relationship as revealed by inter-simple sequence repeat (ISSR) polymorphism in the genus *Oryza*. Theoretical and Applied Genetics 100:1311-1320.

- العمل على عزل وتحديد مواقع المورثات المسئولة عن الصفات الهامة باستخدام QTLs للاستفادة منها في برامج التربية واستخدامها كأداء في عمليات التهجين.

##### ٥. المراجع

سيد، محمود هيثم (٢٠٠١). استخدام مؤشرات من الـ DNA في انتخاب مورثات المقاومة للأمراض في الشعير، جامعة دمشق، كلية الزراعة، أطروحة دكتوراه.

شاهرلي، مخلص؛ الأوبري، خالد؛ نابلسي، غسان ومولوي، بسام (١٩٩٥). أولويات حفظ المصادر الوراثية البرية في سوريا، دمشق، سوريا. مخول، جرجس والصالح العبد، بسام (٢٠٠٥). دراسة تصنيفية لجنس *Medicago* L. (فصيلة Fabaceae Lindl.) في محافظة اللاذقية باستخدام معايير مورفولوجية وتشريحية، مجلة جامعة تشرين للدراسات والبحوث العلمية - سلسلة العلوم البيولوجية، ٢٧(١): ٢٥-٤٧.

##### 5. REFERENCES

- Anand A., Baig M.J. and Mandal P.K. (2000). Response of alfalfa genotypes to saline water irrigation. Biol. Plant. 43: 455-457.
- Ayad W.G., Hodgkin T., Jaradat A. and Rao V.R. (1997). Molecular genetic techniques for plant genetic resources. Report for an IPGRI workshop, IPGRI, Rome, Italy, p.p. 11-12.
- Bauchan G.T. and Green S. (2000). Report on the Status of *Medicago* Germplasm in the United States. Alfalfa C. G. C., USDA-ARS.



- Karp A., Kresovich S., Bhat K. V., Ayad W. G. and Hodgkin, T.(1997). Molecular tools in plant genetic resources conservation: a guide to the technologies. 1st ed. IPGRI Technical Bulletin NO. 2. IPGRI, Rome, Italy, pp. 9-21.
- Kijas J.M.H., Fowler J.C.S. and Thomas M.R.(1995). An evaluation of sequence tagged microsatellite site markers for genetic analysis within Citrus and related species. *Genome* 38:349-355.
- Lane A. (2007). An introduction to crop wild relatives, *GeneFlow*, Publication about Agricultural Biodiversity, Biodiversity International, p:19.
- Maniatis T., Fritsch E.F and Sambrook J. (1982). *Molecular cloning: Laboratory Manual*. Cold Spring Harbor Laboratory Press, Cold Spring Harbor/ NY.
- Nagaoka T. and Ogihara Y.(1997). Applicability of inter-simple sequence repeat polymorphisms in wheat for use as DNA markers in comparison to RFLP and RAPD markers. *Theoretical and Applied Genetics* 94: 597-602.
- Nei M. (1987). *Molecular Evolutionary Genetics*. Columbia University Press, New York.
- Petolescu C. and Nedelea G.(2009). Genetic Diversity Analysis of the *In Vitro* Regenerated Alfalfa Plants Using Inter Simple Sequence Repeat (ISSR) Markers. *Romanian Biotechnological Letters* ,1416: 4882-4886.
- Powell W., Morgante M., Doyle J.J., Mcnical J., Tingey S.V. and Rafalski A.J. (1996). Genepool Variation in Genus *Glycine Subgenus* Soja Revealed by polymorphic Nuclear and chloroplast microsatellites, *Genetics* 144:793-803.
- Qi X., Stam P. and Lindhout P.(1996). Comparison and integration of four barley genetic maps. *Genome* 39:379-394.
- Rafalski, J.A.,Vogel J.M., Morgante M., Powell W., Andre C and Tingey, S.V.(1996). Generating and using DNA markers in plants. *No mammalian Genomic Analysis: A Practical Guide*. 4:75-134.
- Ramsay L., Macaulay M., Degli Ivanissevich S., Maclean K., Carsle L., Fuller J., Edwards K.J., Tuveesson S., Morgante M., Massari A., Maestri E., Marmioli N., Sjakste T., Ganai M., Powell W. and Waugh R. (2000). A simple sequence repeat- based linkage map of barley. *Genetics* 156:1997-2005.
- Saiki R.K., Gelfand, D.H., Stoffel S., Scharf S.J., Higuchi R., Horn G.T., Mullisand K.B. and Eriich H.A.(1988). Prime-directed enzymatic amplification of DNA with a thermostable DNA polymerase. *Science* 239:487-491.
- Saiki R. K., Scharf S., Faloona F., Mullis K. B., Horn G. T., Eriich H. A. and Amheim,N. (1985). Enzymatic amplification of b-globulin genomic sequences and restriction site analysis for diagnosis of sickle cell anaemia. *Science* 230:1350-1354.
- Sigovia- Lerma, A., Cantrell, R. G., Conway, J. M. and Ray, I. M.(2003). AFLP- based assessment of genetic diversity among nine alfalfa germplasms using bulk DNA templates. *Genome* 46: 51-58.
- Touil L., Guesmi F., Fares K., Zagrouba, C. and Ferchichi A. (2008). Genetic Diversity of Some Medditerranean Populations of the Cultivated Alfalfa (*Medicago stiva* L.) Using ISSR Markers, *Pakistan Journal of Biological Sciences*11(15): 1923-1929.
- Tragoonrung S., Kanazin V., Hayes P.M. and Blake T.K. (1992). Sequence tagged site facilitated PCR for barley genome mapping. *Theor. Appl. Genet.* 84:1002-1008.
- Valizadeh M., Kang K. K., Kanno A. and Kameya, T.(1996). Analysis of genetic distance among nine *Medicago* species by using DNA polymorphisms. *Breeding Science* 46:pp. 7-10
- Williams J.G.K., Kubelik A.R., Livak K.J., Rafalski J.A and Tingey S.V. (1990). DNA polymorphisms amplified by arbitrary primers are useful as genetic markers. *Nucleic Acids Research* 18(22) 6531-6535.
- Ziekiewicz E., Rafalski A. and Labuda A.(1994). Genome fingerprinting by simple sequence repeat (SSR) anchored polymerase chain reaction amplification. *Genomics* 20:178-183.